DIALOG(R)File 347:JAPIO (c) 2001 JPO & JAPIO. All rts. reserv.

Image available 02670864 N-3-CYANOBENZYL-HETEROCYCLIC COMPOUND AND INSECTICIDE

PUB. NO.:

63-287764 [JP 63287764 A]

PUBLISHED:

November 24, 1988 (19881124)

INVENTOR(s): SHIOKAWA KOZO TSUBOI SHINICHI

> SASAKI AKITAKA MORIIE KOICHI HATTORI YUMI

SHIBUYA KATSUHIKO

APPLICANT(s): NIPPON TOKUSHU NOYAKU SEIZO KK [352298] (A Japanese

Company

or Corporation), JP (Japan)

APPL. NO.:

62-122516 [JP 87122516]

FILED:

May 21, 1987 (19870521)

ABSTRACT

NEW MATERIAL: The compound of formula I (X is halogen, CN or alkyl; n is 0, 1 or 2; R is H or 1-4C alkyl; Y is N or CR(sup 1) (R(sup 1) is H, alkyl, haloalkyl, acyl or phenylthio); Z is NO(sub 2) or CN; T is 3-4 hetero-ring residues forming a 5-6-membered hetero-ring containing 1-3 hetero-atoms (O, S or >=1 N) together with adjacent C and N; said hetero-ring residue may have a substituent (halogen, 1-4C alkyl, 2-4C alkenyl or 2-4C alkynyl)).

EXAMPLE: 1-(3-Cyanobenzyl)-2-nitromethyleneimidazolidine.

USE: Insecticide.

PREPARATION: The compound of formula IV which is one of the compound of formula I can be produced by reacting a compound of formula II (T(sup 1) is T wherein the terminal constituent member of the bonded C-side terminal is hetero-atom (O, S or N) and the remaining residues are C) with a compound of formula III (R' is lower alkylbenzyl, etc.).

⑫公開特許公報(A)

昭63-287764

⑤Int Cl.⁴

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和63年(1988)11月24日

C 07 D 207/20 A 01 N 43/40

101

7242-4C -7215-4H

43/78

E-7215-4H

. E-7215-4H※審査請求 未請求 発明の数 2

図発明の名称

N-3-シアノベンジルーヘテロ環式化合物及び殺虫剤

昭62-122516 ②特 願

22出 願 昭62(1987)5月21日

@発 明 渚 塩 Ш 井 紘

神奈川県川崎市多摩区宿河原210-6

⑫発 明 者 坪 真

東京都日野市平山3-26-1

四発 明 者 佐々木 昭孝

東京都日野市東平山1-7-3

⑫発 明 老 盛 晃

東京都台東区上野5-7-11

79発 明 者

願

ゅ み

明 ⑫発 者 焋 克 彦 東京都八王子市小比企町598

人 日本特殊農薬製造株式

家

谷

東京都八王子市並木町39-15

会社

服 部

東京都中央区日本橋本町2丁目7番1号

砂代 理 人

⑪出

弁理士 川原田 一穂

最終頁に続く

/ 発明の名称 N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ

環式化合物及び殺虫剤

2 特許請求の範囲

(1) 式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\hline
CH-N & T
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C & T \\
C & T
\end{array}$$

式中、Xは、ハロゲン原子、シアノ基又はア ルキル基を示し、

nは、O,/又は2を示し、

Rは、水素原子又は炭素数/~4のアルキル 基を示し、

Y は、=N-又は=C-を示し、ととてR¹ は、

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフェニルチオ基を示し、

2 は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして

Tは、それが隣接する炭素原子及び窒素原子 と一緒になつて形成される5~6負のヘテロ 現に於ける、3~4ケの該へテロ選選員を示

ことで、該ヘテロ環残員は、ハロゲン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数!~4の アルキル基、炭素数 2~4のアルケニル基及 び炭素数2~4のアルキニル基より成る群か ら選ばれる少なくともノケにより、置換され ていてもよく、また

該5~6負のヘテロ環は、酸素原子、イオウ 原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくと も/ケが窒素原子である/~3ケのヘテロ原 子を含む、

で表わされるN - 3 - シアノ ベンジル - ヘテロ環 式化合物。

(2) Xが、フルオル、クロル、プロム、シアノ 又は炭素数!~6のアルキルを示し、

nが、O又は丿を示し、

Rが、水素原子又はメチルを示し、

(/)

(2)

Yが、=N-又は=C-を水し、ととでR¹は、水

案原子、炭素数 / ~ 4 のアルキル、炭素数 / ~ 3 のフルオロアルキル、炭素数 / ~ 4 のアルキルカルポニル又はフエニルチオを示し、

2が、ニトロ又はシアノを示し、そして

Tが、それが隣接する炭素原子及び窒素原子とける、3~4ケの該へテロ環負しを示し、プロルスの方の政ステロ環負しを示し、プロルスの方の政スカル、クロル、炭素数1~4のシオル、炭素数1~4のシオル、炭素数1~4のシオル、炭素数1~4のシオルをびれる。 で、数2~3のアルケニル、プロペンシル及はシカルは、ハロケンタルは、ハロケンタルは、ハロケンタルにより低換されていてもより、また

該5~6員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子 及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが 窒素原子である / ~ 2 ケのヘテロ原子を含む特許

(3)

ル、及びクロル 置換 又は シアノ 置換 ベンジルより 成る群から選ばれる少なくとも / ケにより 置換さ れていてもよい 特許請求の 範囲第 / 項記載の化合 物。

(4) 式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\hline
CH-N & T \\
C & Y-Z
\end{array}$$

式中、Xは、ハロゲン原子、シアノ基又はアルキル基を示し、

nは、O,/又は2を示し、

R は、水素原子又は炭素数 / ~4のアルキル基を示し、

Y は、=N-又は=C- を示し、ととで R^1 は、

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ 基を示し、

2は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして

請求の範囲第/項記載の化合物。

(3) Xが、フルオル、クロル、プロム、シアノ 又は炭素数 / ~ 4 のアルキルを示し、

nが、O叉はノを示し、

Rが、水紫原子を示し、

Y が、 =N - 又は =C - を示し、とこで R¹は水素

原子、メチル、エチル、トリフルオロメチル、炭 紫数 / ~3のアルキルカルポニル又はフェニルチ オを示し、

Zがニトロ又はシアノを示し、そして

下が、それが隣接する炭素原子及び窒素原子とはなって形成されるイミダグリジン環、テトラヒドロピリミジン環、チアグリン環、テリシヒドロサアシン環、ロリジン環、マグリン環、マグリン環、アリンでは、フルオル、クロル、アリン・メチル、シアノエチル、アリル、プロルルシアノメチル、シアノエチル、アリル、アフルメチル、シアノエチル、アリル、アフルルシ

(4)

T は、それが隣接する炭素原子及び窒素原子と一緒になつて形成される5~6員のヘテロ 環に於ける、3~4ケの該ヘテロ環残員を示し、

ことで、該へテロ強残員は、ハロゲン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数 / ~ 4 の アルキル基、炭素数 2 ~ 4 のアルケニル基及 び炭素数 2 ~ 4 のアルキニル基より成る群か ら選ばれる少なくとも / ケにより、置換され ていてもよく、また

該5~6員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが窒素原子である / ~3ケのヘテロ原子を含む、

で表わされるN-3-シアノベンジル-ヘテロ環式化合物を、有効成分として含有する殺虫剤。 3発明の詳細な説明

本発明は新規なN-3-シアノベンジル・ヘテロ環式化合物、その製法及び殺虫剤としての利用 に関する。

(5)

(6)

本願出願日前公知の西独特許 開第 2.732.660 号には、下記式 (A) のニトロメチレン・イミダゾ リジン類が殺虫活性を有する旨、記載されている。

杂

(式中、R₁ 及びR₂ は水素原子、… CN … を示す)

同じく、特開昭 6/-227.57/号には下記式(B) のニトロメチレン・テトラヒドロピリミジン類が 殺虫活性を有する旨、記載されている。

$$\begin{array}{c}
\stackrel{\text{H}}{\stackrel{\text{N}}{\longrightarrow}} \text{CHNO}_2 \\
\stackrel{\text{I}}{\stackrel{\text{CH}}{\longrightarrow}} \stackrel{\text{R}_n}{\longrightarrow} \\
\end{array}$$
(B)

式中、Xは、ハロゲン原子、シアノ基又はア ルキル基を示し、

nは、O,/又は2を示し、

Rは、水素原子又は炭素数 / ~ 4 のアルキル 基を示し、

Y は、=N- 又は=C- を示し、ここで R¹ は、

水素原子、アルキル基、ハロアルキル基、ア シル基又はフエニルチオ基を示し、

2 は、ニトロ基又はシアノ基を示し、そして T は、それが隣接する炭素原子及び窒素原子 と一緒になつて形成される5~6 員のヘテロ 環に於ける、3~4ケの該ヘテロ環残員を示 し、

ととで、該ヘテロ環残員は、ハロゲン原子、 任意に置換されていてもよい炭素数 / ~ 4 の アルキル基、炭素数 2 ~ 4 のアルケニル基及 び炭素数 2 ~ 4 のアルキニル基より成る群か ら選ばれる少なくとも / ケにより、置換され ていてもよく、また (式中、n ta 1 , 2 及び 3 を示し、 R はアルキル基、 … シアノ基、 …

また特開昭 48-91.064 号には、ある種のN-シアノイミノ基置換の新規複素環式化合物が、 殺菌性、抗糖尿病性、ビールス鎮静性および利尿 性の活性物質の製造中間体として有用である旨、 記載されている。

更に、特開昭 59 - 196.8 7 7 号には、ある種のチアゾリシン誘導体が抗腫瘍剤として有用である。

との度、本発明者等は、下記式(I)のN-3-シアノベンジル-ヘテロ環式化合物を見い出した。 式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n \\
R \\
CH-N \\
C \\
Y-Z
\end{array}$$
(1)

該 5~6員のヘテロ環は、酸素原子、イオウ原子及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも / ケが窒素原子である / ~3 ケのヘテロ原子を含む。

(8)

本発明式(I)の化合物は、例えば下記の方法により合成できる。

製法 a): -

式:

式中、Y,Z及びTは前記と同じ、 で表わされる化合物と、

式:

式中、X,n及びRは前記と同じ、そして Halはハロゲン原子を示す、

(10)

で表わされる化合物とを、反応させることを特徴とする、前記式 (1) の N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ選式化合物の製造方法。

製法 b): [式(I)中、Yが=C- を示し、Zがニュート

トロ基を示し、且つTが5~6員の飽和へテロ環に於ける、3~4ケの該へテロ環残員を示し、該残員のうち、Tの結合する炭素原子側の末端の構成員が、酸素原子、イオウ原子及び窒素原子より選ばれるへテロ原子を示す場合、TをT¹とする〕

: た

$$\begin{array}{c}
X_n \\
\vdots \\
CH-NH-T^1-H
\end{array}$$
(N)

式中、 X , n , R 及び T 1 は前記と同じ、 で表わされる化合物と、

(//)

製法 c): [式(I) 中、Y が = N - を示し、Z がシア ノ 基 を示し、且つ T が前記 T¹ を示す場合] 前記式 (N) の化合物と、

式:

$$(R'-S)_2C = N-CN \qquad (N)$$

式中、R'は前記と同じ、 で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、

式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
CH-N & T^1 \\
C & \\
C & \\
N-CN
\end{array}$$
(1b)

式中、 X , n , R 及び T¹ は前記と同じ、 で表わされる N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環 式化合物の製造方法。

製法 d): [式 (I) 中、 Y が = N - を示し、Z が = ト ロ 基を示し、且つ T が前記 T¹ を示す場合]

(/3)

式:

$$R^{1}$$

$$(R'-S)_{2}C = C - NO_{2}$$

$$(V)$$

式中、R¹ は前記と同じ、そして

R'は低級アルキル基もしくはベンジル基を示すか、又は2つの R'は一緒になつて C2 以上の低級アルキレン基を示し、それらが隣接するイオウ原子と共に環を形成してもよい、

で表わされる化合物とを反応させることを特徴と する、

式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\hline
& CH-N & T^1 \\
C & C \\
& C \\
& C \\
& R^1 & NO_2
\end{array}$$
(Ia)

式中、 X , n , R , R¹ 及び T¹ は前記と同じで表わされる N - J - シアノ ペンジル- ヘテロ環式化合物の製造方法。

(/2)

前記(N)の化合物と、ニトログアニジンとを反応させることを特徴とする、

式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & R \\
\downarrow & \uparrow & \uparrow \\
CH - N & \uparrow & \uparrow \\
CN & \parallel & \\
N-NO_2
\end{array}$$
(1c)

式中、 X , n , R 及び T¹ は前記と同じ、 で表わされる N - 3 - シアノ ベンジル - ヘテロ環 式化合物の製造方法。

本発明式 (I) の N - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環式化合物は強力な殺虫作用を示す。

本発明によれば、式 (1) の N - 3 - シアノベンジルーへテロ環式化合物は、前掲の西独特許公開第 2.73 2.660 号記載の式 (A) 及び特開昭 6 / - 2 27,57 / 号記載の式 (B) に、概念上、一部包含されるものであるが、本発明式 (1) で特定されたN - 3 - シアノベンジル - ヘテロ環式化合物は、これら明細費には、具体的に開示されていないも

(/4)

のであり、本顧出顧日前の公知 物に記載されていたかつた新規化合物である。そして驚くべきことには、本発明式(I)のN-3-シアノベンジルーへテロ環式化合物は、前掲の西独特許公開第2.732.660号、特開昭6/-227.57/号、特開昭48-9/.064号並びに特開昭59-/96.877号に開示される、本発明式(I)の化合物に類似する化合物に比較し、実質的に、極めて、卓越した顕著な殺虫作用を現わす。

本発明式(I)の化合物に於いて、好ましくは、 Xは、フルオル、クロル、プロム、シアノ又は 炭素数 / ~ 6 のアルキルを示し、

nは、O又は/を示し、

Ř

Rは、水素原子又はメチルを示し、

Y は、=N- 又は=C- を示し、ととで R^1 は、

水素原子、炭素数 / ~ 4 のアルキル、炭素数 / ~ 3 のフルオロアルキル、炭素数 / ~ 4 のアルキル カルポニル又はフエニルチオを示し、

2は、ニトロ又はシアノを示し、そして

(15)

水素原子、メチル、エチル、トリフルオロメチル、 炭素数 / ~3のアルキルカルボニル又はフエニル チオを示し、

2はニトロ又はシアノを示し、そして

Tは、それが隣接する炭素原子及び窒素原子と一緒になつて形成されるイミダンリシン環、テトラヒドロピリミシン環、チアソリン環、テリン環、リッン環、ロリシン環、リッン環、又は大力のというというでは、フルオル、クロル、メテル、エチル、アリル、アリル、シックロルのでは、ファックにより置換でし、となったのでは、ファックによりででは、アリスがクロルでは、アリスがクロルでは、アリスがクロルでは、アリスがクロルでは、アリスがクロルでは、アリスがクロルでは、アリスがクロルでは、アリル、アリル、アリル、アリル、アリル、アリル、アリスがクロルでは、

そして、本発明式 (I) の化合物の具体例としては、特には、下記の化合物を例示できる。

下は、それが は、それが は、これが でする炭素原子及び窒素原子と がなって形成されるから負のヘテロ環状に ける、3~4ケの該ヘテロ環状負を示し、ことへで は、フルオル、クロル、プロム、 炭素数 / ~6のアルキル、炭素数 / ~4のシアノアルキル、炭素数 / ~4のシアノアルキル、炭素数 / ~4のシアノアルキル、炭素数 / ~4のシアノアルキル、炭素数 / ~4のシアノアルキル、炭素数 / ~4のシアノアルキル、炭素数 / ~4のシアノアルキル、ガロゲン又はシシルに とこで、酸ペンジルは、ハロゲン又はシアノに より任意に置換されていてもよい)より成る群か ら選ばれる少なくとも / ケにより置換されていて もよく、また

該5~6員のヘテロ選は、酸素原子、イオウ原子、及び窒素原子より選ばれ、且つ少なくとも /ケが窒素原子である / ~2ケのヘテロ原子を含む。 更には、式(I) に於いて、特に好ましくは、

Xは、ブルオル、クロル、プロム、シアノ又は 炭素数 / ~ 4のアルキルを示し、

nは、O又は/を示し、

Rは、水素原子を示し、

Y は、=N-又は=C-を示し、ことで R^1 は R^1 (/6)

/-(3-シアノベンジル)-2-=トロメ チレンイミダプリジン、

/-(3-シアノ-4-フルオロペンジル) --2-ニトロメチレンイミダグリジン、

/ - (3 - シアノベンジル) - 2 - ニトロメ チレンテトラヒドロピリミジン、

/ - (3 - シアノベンジル) - 2 - = トロイミノイミダゾリジン、

3 - (3 - シアノベンジル) - 2 - シアノイミノチアソリジン、

/ - (3 - シアノベンジル) - 2 - = トロイミノ - /,2 - ジヒドロピリジン、

製法 a) に於いて、原料として、 2 - ニトロイミノイミダゾリジンと、 3 - シアノベンジルクロライドとを用いると、下記の反応式で示される。

製法 b) に於いて、原料として、N-(3-シアノベンジル)エチレンジアミンと /-ニトロ-2,2-ピス(メチルチォ)エチレンとを用いると、下記の反応式で示される。

$$CH_2-NH-(CH_2)_2-NH_2 + (CH_3S)_2C = CH-NO_2$$

$$CN$$

$$CH_2-NH-(CH_2)_2-NH_2 + (CH_3S)_2C = CH-NO_2$$

$$CH_2-N NH$$

$$CH_2-N CH_2-N$$

(/9)

上記製法 a) に於いて、原料である式 (II) の化合物は、前記 Y , Z 及び T の定義に基づいたものを意味する。

式(1) に於いて、Y,2及びTは好ましくは、 前記好ましい定義と同義を示す。

式(II) の化合物は、例えば、Chem. Ber. (ケミフエ・ベリヒテ), / O O 巻、 59/~604 頁、ベルギー特許第82/,28/号、米国特許

第 3,971,774号、J. Org. Chem. (ジャーナル・オーガニック・ケミストリー),38巻、/55~/56頁、Arch. Pharm.(アーキテクチアー・ファーマコロジー),305巻,73/~737頁、Khim. Farm. Zh.,/9巻、/54~/58頁、J. Am. Chem. Soc. (ジャーナル・アメリカン・ケミカル・ソサエティー),9/巻、/856~/857頁、J. Med. Chem. (ジャーナル・メデ

その具体例としては、例えば、

れる公知化合物である。

(2/)

5 7 5 9 頁、特開昭 6 2 - 8 / 3 8 2 号 等 に 記 載 さ

製法。) に於いて、原料として、N - (3- y アノベンジル) エチレンジアミンとジメチルシア ノジチオイミドカーポネートとを用いると、下記 の反応式で示される。

$$CN \xrightarrow{-CH_2-NH-(CH_2)_2-NH_2+(CH_3S)_2C=N-CN} CH_2-N \xrightarrow{NH} CN N-CN$$

製法 d) に於いて、原料として、N - (3 - シアノベンジル) エチレンジアミンと、ニトログアニジンとを用いると、下記の反応式で示される。

(20)

2-=トロイミノイミダナリジン、

2 - ニトロメチレンイミダゾリジン、

2 - ニトロメチレンチアソリシン、

2-ニトロメチレンテドラヒドロピリミジン、

2-ニトロイミノテトラヒドロピリミシン、

2 - ニトロイミノチアソリジン、

2-ニトロイミノオキサゾリシン、

2 - シアノイミノイミダゾリジン、

2 - シアノイミノチアソリジン、

2 - ニトロメチルピリジン、

2-ニトロイミノー1,2-シヒドロピリシン 等を例示できる。

同様に製法 a) の原料である式(II) の化合物は、前記、X・n・R及び Hal の定義に基づいたものを意味する。

式(II) に於いて、X,n及びRは好ましくは、 前記好ましい定義と同義を示し、Hal は好ましく はクロル又はプロムを示す。

式(II)の化合物は、公知のものであつて、その 具体例としては、3-シアノペンジルクロライドを例示できる。

(22)

ゾーシ ルシア ・下記

3)

·N

- シ グァ る。

102

上記製法 b), c) 並びに d) に於いて、原料で ある式 (N) の化合物は、前記、 X , n , R 及び T¹ の定義に基ついたものを意味する。

式 (N) に於いて、X・n 及び R は好ましくは、前記好ましい定義と同義を示し、 T^1 は、好ましくは、前記 T の好ましい定義中、 T^1 に対応するものと同義を示す。

式 (N) の化合物は、例えば、

式:

$$\begin{array}{c|c}
X_n & O \\
 & \parallel \\
C - R
\end{array}$$
(VI)

式中、 X , n 及び R は前 記 と 同 じ 、 で 表 わ さ れ る 化 合 物 と 、

式:

$$H_2N - T^1 - H$$
 (VII)

式中、 T^1 は前記と同じ で表わされる化合物とを反応させ、次いで該生成(23)

びトリクロロエチレン、クロロベンゼン; その他、 エーテル類例えば、ジェチルエーテル、メチルエーテル、ジー iso - プロピルエーテル、ジャナーテル、フロピンオキリルカロピンカー・ジャン・ア・ファン・ア・ファン・ア・ファン・ア・ファン・ア・ファン・ア・ファン・ア・ファン・ア・カール、 iso - ア・カリール、 iso - ア・カリカリ を 塩 茶 例 え ば 、 ア・カリカリ 金 属 の 水 酸 塩 を あげる ことが できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または被圧の条件の下で行なりこともできる。 物を選元することにより、得られる。

上記式(VII) の化合物は公知のものであり、式
(VIII) の化合物も、特開昭 62 - 8/382 号等 に 記載される公知のものである。

同様に製法 b) の原料である式 (V) の化合物は、例えば特開昭 62 - 8/382号 等に配載される公知のものである。

上記製法 c) に於いて、原料である式 (M) の化合物は、例えば J. Org. Chem. (ジャーナル・オーガニック・ケミストリー), 32巻、/566~/572頁に記載される公知のものである。

かかる希釈剤の例としては、水・脂肪族、環脂肪族がよび芳香族炭化水素類(場合によつては塩素化されてもよい)例えば、ヘキサン、シクロヘキサン、石油エーテル、リグロイン、ベンゼン、トルエン、キシレン、メチレンクロライド、クロロホルム、四塩化炭素、エチレンクロライドおよ

上記製法 b) の実施に際しては、適当な希釈剤として、製法 a) で例示したと同様のすべての不活性な溶媒を挙げることができる。

上記の製法 b) は、広い温度範囲内において実施することができる。一般には約-20 $^{\circ}$ と混合物の沸点との間で実施でき、好ましくは約50 $^{\circ}$ 約/20 $^{\circ}$ の間で実施できる。また、反応は常圧の下でおこなりのが望ましいが、加圧または滅圧

(26)

Æ

ŗ

下で操作することも可能である。

上記製法 b) を実施するに当つては、例えば、式(N)の化合物/モルに対し、式(V)の化合物を等モル量~約/2倍モル量、好ましくは等モル量~約//倍モル量、不活性溶媒、例えばアルコール(例えば、メタノール、エタノール)溶媒中で、メルカプタンの発生の止むまで、反応させることができる。によつて、目的の新規化合物を得ることができる。

上記製法。) の実施に際しては、適当な希釈剤として、製法。) で例示したと同様のすべての不活性な溶媒を挙げることができる。

上記製法。) は、広い温度範囲内において実施することができ、たとえば、0 $^{\circ}$ と混合物の沸点の間好ましくは約0 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ の間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または減圧の条件の下で行なりこともできる。 上記製法。)を実施するに当つては、例えば、 式(N)の化合物/モルに対し、式(M)の化合物を 等モル量~約/2倍モル量、好ましくは等モル量 (27)

合物は、栽培植物に対し、薬害を与えることなく、 有害昆虫に対し、的確な防除効果を発揮する。ま た本発明化合物は広範な種々の害虫、有害な吸液 昆虫、かむ昆虫およびその他の植物寄生害虫、貯 蔵害虫、衛生害虫等の防除のために使用でき、そ れらの駆除換滅のために適用できる。

そのような害虫類の例としては、以下の如き害虫類を例示するととができる。昆虫類として、鞘翅目害中、例えば

アズキゾウムシ (Callosobruchus chinensis)、
コクゾウムシ (Sitophilus zeamais)、コクヌス
トモドキ (Tribolium castaneum)、オオニジュウ
ヤホシテントウ (Epilachna vigintioctomaculata)、
トピイロムナポソコメツキ (Agriotes fuscicollis)、ヒメコガオ (Anomala rufocuprea)、
コロラドポテトピートル (Leptinotarsa decemlineata)、ジアプロテイカ (Diabrotica spp.)、
マツノマダラカミキリ (Monochamus alternatus)、
イオミズソウムシ (Lissorhoptrus oryzophilus)、
ヒラタキクイムシ (Lyctus bruneus); 鱗翅目虫、

〜約 / / 倍モル量、不活性溶媒、例えばアルコール (例えば、メタノール、エタノール) 溶媒中で、メルカプタンの発生の止むまで、反応させることによつて、目的の新規化合物を得ることができる。

上記製法 d) の 実施に 際しては、 適当な希釈剤 として、 製法 a) で 例示した と 同様の すべての 不 活性 な 溶媒 を 挙げる ことが できる。

上記製法を実施するに当つては、例えば、一般式(N)の化合物/モルに対し、ニトログアニシンを等モル量~約/2倍モル量、好ましくは等モル量~約//倍モル量を例えば水溶媒中で、加熱しながら、反応させることによつて、容易に目的の化合物を得ることができる。

上記製法 d) は例えば、約0 $^{\circ}$ ~約 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 、 好ましくは約 $^{\circ}$ 3 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ ~約 $^{\circ}$ 0 $^{\circ}$ 0間で実施できる。

また、反応は常圧の下で行なりのが好ましいが、 加圧または減圧の条件の下で行なりこともできる。

本発明の式(1) 化合物は、強力な殺虫作用を現わす。従つて、それらは、殺虫剤として、使用するととができる。そして、本発明の式(1) 活性化(28)

例えば、

マイマイガ (Lymantria dispar)、ウメケムシ (Malacosoma neustria)、アオムシ(Pieris rapae)、 ハスモンヨトウ (Spodoptera litura)、ヨトウ (Mamestra brassicae)、ニカメイチニウ (Chilo suppressalis)、アワノメイガ (Pyrausta nubilalis)、コナマグラメイガ (Ephestia cautella)、コカクモンハマキ (Adoxophyes orana)、コドリンガ (Carpocapsa pomonella)、 カプラヤガ (Agrotis fucosa)、ハチミッガ (Galleria mellonella)、コナガ (Plutella maculipennis)、ミカンハモグリガ (Phyllocnistis citrella); 半翅目虫、例えば ツマグロヨコバイ (Nephotettix cincticeps)、 トピイロウンカ (Nilaparvata lugens)、クワコナ カイガラムシ (Pseudococcus comstocki)、 ヤノ ネカイガラムシ (Unaspis yanonensis) 、 モモア カアプラムシ (Myzus persicae)、リンゴアプラム シ (Aphis pomi)、ワタアプラムシ (Aphis gosaypii)、ニセダイコンアプラムシ (Rhopalo-

(29)

1000

aiphum pseudobrassicas)、ナシグンバイ (Stephanitis nashi)、アオカメムシ (Nezara spp.)、トコジラミ (Cimex lectularius)、オン シツコナジラミ (Trialeurodes vaporariorum)、 キシラミ (Psylla spp.): 直翅目虫、例えば、

チャバオゴキブリ (Blatella germanica)、 ワモンゴキブリ (Periplaneta americana)、 ケラ (Gryllotalpa africana) 、パツタ (Locusta migratoria migratoriodes);

等翅目虫、例えば、

~ コー

漢中で、

غ کے ذ

『きる。

釈剤

の不

ジン

熟し

カの

る。

が、

3.

す

化

ヤマトシロアリ (Deucotermes speratus)、 イエ シロアリ (Coptotermes formosanus): 双翅目虫、例えば、

イエバエ (Musca domestica) 、ネツタイシマカ (Aedes aegypti)、タネバエ (Hylemia platura)、 アカイエカ (Culex pipiens)、シナハマダラカ (Anopheles sinensis)、 コガタアカイエカ (Culex tritaeniorhynchus)、等を挙げることが できる。

(31)

置を備えた製剤(例えば燃焼装置としては、くん 蒸及び煙霧カートリッシ、かん並びにコイル)、 そして ULV [コールドミスト (cold mist)、ウオ ームミスト (warm mist) 〕を挙げることができる。 とれらの製剤は公知の方法で製造することがで きる。斯る方法は、例えば、活性化合物を、展開 剤、即ち、液体希釈剤;液化ガス希釈剤;固体希 釈剤、又は担体、場合によつては界面活性剤、即 ち、乳化剤及び/又は分散剤及び/又は泡沫形成 剤を用いて、混合することによつて行なりことが できる。展開剤として水を用いる場合には、例え ば、有機溶液は、また補助溶媒として使用すると とができる。

液体希釈剤又は担体の例としては、たとえば、 芳香族炭化水素類(例えば、キシレン、トルエン、 アルキルナフタレン等)、クロル化芳香族又はク ロル化脂肪族炭化水素類(例えば、クロロベンセ ン類、塩化エチレン類、塩化メチレン等)、脂肪 族炭化水素類〔例えば、シクロヘキサン等、パラ フイン類(例えば鉱油留分等)〕、アルコール類

更に、獣医学の医薬分野においては、本発明の 新規化合物を種々の有害な動物寄生虫(内部およ び外部寄生虫)、例えば、昆虫類およびぜん虫に 対して使用して有効である。とのような動物寄生 虫の例としては、以下の如き害虫を例示すること ができる。

昆虫類としては例えば、 ウマパエ (Gastrophilus app.)、サシパエ (Stomoxys spp.)、ハジラミ (Trichodectes spp.)、サシガメ (Rhodnius spp.)、イヌノミ (Ctenocephalides canis) 等を挙げることができ

本発明ではこれらすべてを包含する虫類に対す る殺虫作用を有する物質として殺虫剤と呼ぶとと がある。

本発明の式(1)活性化合物は通常の製剤形態にす ることができる。そして斯る形態としては、液剤、 エマルジョン、懸濁剤、粉剤、泡沫剤、ペースト、 粒剤、エアゾール、活性化合物浸潤-天然及び合 成物、マイクロカプセル、種子用被覆削、燃焼装 (32)

(例えば、アタノール、グリコール及びそれらの エーテル、エステル等)、ケトン類(例えば、ア セトン、メチルエチルケトン、メチルイソプチル ケトン又はシクロヘキサノン等)、強極性溶媒 (例えば、シメチルホルムアミド、シメチルスル ホキシド等)そして水も益けるととができる。

液化ガス希釈剤又は担体は、常温常圧でガスで あり、その例としては、例えば、ブタン、プロペ ン、窒素ガス、二酸化炭素、そしてヘロゲン化炭 , 化水素類のようなエアソール噴射剤を挙げること ができる。

固体希釈剤としては、土壌天然鉱物(例えば、 カオリン、クレー、タルク、チョーク、石英、ア タペルガイド、モンモリロナイト又は珪藻土等)、 土壤合成鉱物(例えば、高分散ケイ酸、アルミナ、 ケイ酸塩等)を挙げることができる。

粒剤のための固体担体としては、粉砕且つ分別 された岩石(例えば、方解石、大埋石、軽石、海 抱石、白雲石等)、無礎及び有機物粉の合成粉、 そして有機物質(例えば、おがくず、ココやしの

(33)

奥萨

3

ァ

.実のから、とうもろとしの acm そしてタベコの莖 等)の細粒体を挙げることができる。

乳化剤及び/又は泡沫剤としては、非イオン及び陰イオン乳化剤 [例えば、ポリオキシエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレン脂肪酸アルコールエーテル (例えば、アルキルアリールポリグリコールエーテル、アルキルスルホン酸塩、アルキル硫酸塩、アリールスルホン酸塩等)]、アルアミン加水分解生成物を挙げることができる。

分散剤としては、例えばリグニンサルファイト 廃液そしてメチルセルロースを包含する。

固着剤も、製剤(粉剤、粒剤、乳剤)に使用することができ、斯る固滑剤としては、カルポキシメチルセルロースそして天然及び合成ポリマー(例えば、アラピアゴム、ポリピニルアルコールそしてポリピニルアセテート等)を挙げることができる。

着色剤を使用することもでき、斯る着色剤としては、無機類料(例えば酸化鉄、酸化チタンそしてプルシアンプルー)、そしてアリザリン染料、(35)

とができる。 該共力剤は、それ自体、活性である必要はなく、活性化合物の作用を増幅する化合物である。

本発明の式(I)活性化合物の商業上有用な使用形態における含有量は、広い範囲内で、変えることができる。

本発明の式(I)活性化合物の使用上の濃度は、例 えば 0.000000/~/00 好ましくは 0.000/~/ 重量 まである。

本発明式(I)化合物は、使用形態に適合した通常の方法で使用することができる。

衛生害虫、貯蔵物に対する害虫に使用される際には活性化合物は、石灰物質上のアルカリに対する良好な安定性はもちろんのこと、本材及び土壌における優れた残効性によつて、きわだたされている。

次に実施例により本発明の内容を具体的に説明 するが、本発明はこれのみに限定されるべきもの ではない。 アソ染料又は金属フタロシアニン染料のような有機染料、そして更に、鉄、マンガン、ポロン、銅、コベルト、モリプデン、亜鉛のそれらの塩のような微量要素を挙げることができる。

該製剤は、例えば、前配活性成分を0.1~95 重量 5、好ましくは 0.5~90 重量 5 合有すると とができる。

本発明の式(I)活性化合物は、それらの商業上、有用な製剤及び、それらの製剤によつて調製された使用形態で、他の活性化合物、例えば、殺虫虫が、殺」が、殺菌剤、殺ぎニ剤、殺せンチニウ剤、殺殺虫剤、生長調整剤との混合剤とし、自然の混合剤とし、自然の混合剤としては、例えば、有機リン剤、カーバメート剤、薬剤、クロル化炭化水業系をができる。

更に、本発明の式(I)活性化合物は、共力剤との 混合剤としても、利用することができ、斯る製剤 及び、使用形態は、商業上有用なものを挙げるこ (36)

製造実施例 失施例 /.

(化合物 / (/)

N - (3 - シアノベンジル)エチレンジアミン(188)、1 - = トロ - 2.2 - ピス(メチルチオ)エチレン(198)をエタノール(30ml) に加え、混合物をメチルメルカプタンの発生の止むまで攪拌しながら遺流させる。室温に冷却後沈殿している結晶を炉過し、エタノールで洗浄後乾燥すると、目的の1 - (3 - シアノベンジル) - 2 - = トロメチレンイミダソリジン(188)が得られる。

mp. /8/~/83°C

(37)

D 100 0

医施例 2

۲

7.

(化合物 / 6 2/)

2-=トロイミノイミダグリジン(1.38)、 シアノベンジルクロライド(1.58)を乾燥 プセトニトリル(30㎖)に容かし、炭酸カリウ ム (1.48)を加える。内容物をよく攪拌しなが 6、5時間遺硫させる。反応終了後、アセトニト リルを減圧で留去し、残渣にジクロロメタンを加 え、水洗する。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、機 縮すると、結晶が生成してくるので、沪過し、少 量のエタノールで洗い、乾燥すると、目的の!-(3-シアノベンジル)-2-ニトロイミノイミ ダソリジン(1.88)が得られる。

mp. /69~/72°C

上記実施例/及び2、並びに前記製法 c) 及び d) に従つて、製造される本発明式(I)の化合物を、実 施例/及び2の化合物とともに下記第/表に示す。

(39)

В — СН —
Z Z

		тр./8/-/83	mp. 209~2/2	
·	Z - X	CH-NO ₂	CH-NO ₂	
に於けるに原子との結合手を示す。	_ T	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	
原子との	R	н	н	
於けるに〕	X	ı	l	
ובי	合物版	_	7	

32

 \mathcal{Z}

35

	8/~/8/·ф	mp. 209~2/		mp./84~/8.							
Z - X	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO ₂	CH-NO2	CH-NO2	
	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →								
R	н	н	CH3	ж	щ	щ	н	щ	. #	Ħ	
X	l	l	I	#-#	4-C1	4-CH₃	4-Br	#-CN	5-C1	\$-CN	
化合物加	`	2	ω,	*	47	9	٠.	60		01	

特開昭63-287764(12)	特開	18363-	-287	764	(12)
------------------	----	--------	------	-----	------

		_									•		1.1	1#1 GG D 9 -	20110	± (12)
	·										mp. /3/~/35°C		mp./#0-/##C			
Z - Y	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N - CN	N L C N	N-CN	N-CN	N-CN	N-CN	N - CN	N-CN	N-CN
1	-(CH ₂) ₃ -S →	CH ₃ -CH ₂ CCH ₂ -S → CH ₂	-CH ₂ CH ₂ S →	-CH ₂ CH ₂ O →	CH ₂ C -0 → CH ₂ C -0 → CH ₃	+ CH ₂ CH ₂ O →	-CH2CH2CH2 -	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₅ -NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ S →	-(CH ₂) ₃ -S →	-CH ₂ CH ₂ S →	-CH ₂ CH ₂ S →	-CH ₂ CH ₂ S →	-CH ₂ CH ₂ O →
œ	H	CH3	н	Ħ	ж	н	Ħ	Ħ	ж	Æ	н	Ħ	н	# .	Ħ	н
x v	ı	1 -	.12-#	!	1	#-C1	I	1		4-C1	1	1	4-F	4-C1	4,5-F2	1
化合物系	27	28	2.9	30	3/	32	33	34	3.5	36	37	38	3.9	0#	/#	# 7

(42)

		mp./6/~/65°C									mp./69~/72°C	D. 7.40~/.dm					
Z - X	CH-NO ₂	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO ₂	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	CH-NO2	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	N-N02	
7 1	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ S →	-(CH ₂) ₃ -S →	CH ₂ CHS →	-(CH ₂) ₅ -S →	-CH ₂ CH ₂ S →	-CH2CH20 →	-(CH ₂) ₃ -0 →	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ →	-CH ₂ CH ₂ CH ₂ →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH.→	-CH ₂ CH ₂ NH →	-(CH ₂) ₃ -NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →	-CH ₂ CH ₂ S →	
æ	#	Ħ	Ħ	ж	н	н	н	Ħ	æ	CH3	Ħ	Н	н	Ħ	Ħ	Ħ	
X	4,5-C1 ₂	I	1	4-F	4-C1	⊬-CN	ı	ı	1	4-CH₃	ı	I	4-C1	%-CN	s-cn		
化合物系		/2	/3	#/	/\$	9/	11	8/	61	20	77	22	23	24	25	26	

	-					n 20 /5980					
Z- X	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO ₂	N -N0 ₂	N - CN	CH ₃ C-NO ₂	CF 3 - C-NO 2	COC ₃ H ₇ C-NO ₂	S C-NO ₂	
1-1	CH2CH2CN CH2CH2CN -CH2CH2N →	CH ₂ CH ₂ C1 -CH ₂ CH ₂ N →	CH ₂ CH=CH ₂ , , , , , , , , , , , , ,	$CH_2C = CH$ $CH_2CH_2N \rightarrow$	$CH_{2}CH_{2}N \rightarrow CN$	CH ₂	-CH ₂ CH ₂ NH →	-CH2CH2NH →	-CH2CH2NH →	-CH ₂ CH ₂ NH →	
æ	н	Ħ	н	Ж	Ħ	#	ж	н	н	ж	
×	. 1	1	1	1	1	1	1	ı	1	. 1	
化合物流	5.3	54	. \$2 . \$2	\$ 6	5.4	ۍ مه	645	09	/9	79	

(44)

Y-2	N-CN	CH-NO ₂	сн-ио,	CH-NO2	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO2	CH-NO ₂	CH-NO ₂	CH-NO2
1	-сн2сн2сн2-	CH ₃ CH ₂ CH ₂ N →	CH(CH ₃) ₂ -CH ₂ CH ₂ N →	C4H9 - -CH2CH2N →	CH ₂ CH ₂ CH → C1	$CH_2 CH_2 CH_2 N \rightarrow CN$	$-(CH_2)_3-N \rightarrow CN$	$ \begin{array}{c} $	CH ₂ CN -CH ₂ CH ₂ N →	CH(CH ₃)CN 1 -CH ₂ CH ₂ N →
24	н	щ	Ħ	. #	Ħ	Ħ	Ж	н	ж.	н
x	l	ı	I	1	l	I	.		1	4-C1
化合物版	£ #	# #	4 5	9#	47	88	6 #	50	5/	52

×	æ	7	Y - Z	
	н	- CH= CH - CH= CH -	CH-NO ₂	
	#	-CH=CH-CH=CH-	N-N02	2 m./53~/54°C
	# .	-CH=CH-CH=CH-	N I N	
4-C.1	Ħ	-CH=CH-CH=CH-	N-NO ₂	~
	H	-CH=C(CH ₃)-CH=CH →	N-N02	
	H	-CH=C(C1)-CH=CH	N-N02	
4-Br	Ħ	-CH=C(Br)-CH=CH→	N-N02	
	щ	- CH=CH-CH=N →	N-N02	
	Ħ	-CH=CH-NH →	N-N02	
	Ħ	← S-H2=H2-	CH-NO2	
	н	-CH=CH-S →	N-N02	
	H	-CH=CH-S →	N-CN	
	Ħ	-N=CH-S +	N-N02	-
	ш	-CH2CH2S →	CH-N02	mp./83~/87°C
	н	-CH ₂ CH ₂ NH →	N-NO ₂	J./9/~65/.du
			٠	

(45)

生物試験:-

比較化合物

(西独特許公開第 2.732.660 号記載)

A - 2:
$$C1 \xrightarrow{CH_2-N} NH$$
 $C1 \xrightarrow{CH-NO_2}$
 $(\Box \qquad \bot)$

CH-NO₂

(46)

(特開昭59-196.877号記載)

実施例3(生物試験)

アズキソウムシに対する試験

供試薬液の調製

裕 剤:キシロール3重量部

乳化剤:ポリオキシエチレンアルキルフエニルエ

ーテルノ重量部

適当な活性化合物の調合物を作るために活性化合物/重量部を前記量の乳化剤を含有する前記量の溶剤と混合し、その混合物を水で所定濃度まで 希釈した。

試験方法:

直径9cmのシャーレに、直径9cmのろ紙をしき、

(47)

上記のように調製した活性化合物の所定設度の水 希釈液を / シャーレ当り、 / 配商下した。ただち にアズキソウムシの雌成虫 / の頭をシャーレに放 ち、 28℃に保持し、 / 日後に死虫数を調べ、 殺 虫率を算出した。 / 区 2 連とした。 代表例をもつ て、その結果を第 2 表に示す。

第 2 表

化合物化	有効成分濃度 ppm	殺虫率 5
	4 0	100
2 / 2	40	100
64.	4.0	100
上 · 較		
A - /	4 0	50
A - 2	4 0	20
B - /	40	10
в - 2	40	20
c - /	40	15
D-/	40	25
D - 2	4 0	20

(48)

第	1	頁	の	杌	ਣ

77 77 - 1000		
@Int Cl 4	識別記号	庁内整理番号
C 07 D 207/22 211/84 213/61 213/72 233/20 233/22 233/26 233/44 233/52 233/64 233/88 239/06 239/12 263/10	1 0 5	7242-4C 6761-4C 6971-4C 6971-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 7624-4C 6529-4C 6529-4C
263/28 265/08		7624-4C 7624-4C